# Programmieren in C++

Wintersemester 2024/25

**Prof. Armin Scrinzi** 





Guide

**Zweck der Vorlesung** 

Ausgehend von bestehenden Programmierkenntnissen die nötigen Skills

- für komplexere eigenständige Programmieraufgaben
- zur selbständigen Erweiterung der Skills
- um Beiträge zu bestehenden Projekten zu leisten

# **Organisation und Ablauf**

# Programmieren in C++ LMU WS 24/25

# **Characteristics of the course**

Write a (moderately) complex code for solving the time-dependent Schrödinger equation

Discuss all aspects of programming and computing as that example advances

The course is <u>not a comprehensive formal</u> course on C++

The actual practice of programming:

Good programming style

**Maintainability** 

**Portability** 

Collaboration

Debugging

**Ensuring correctness** 

Using available software



### **Contents**

- C++ Basics (quick guided tour through W3schools tutorial on C++)
- Example application: solution of the time-dependent Schrödinger equation
- Inheritance: base, derived, and abstract classes
- Using private/public/protected
- gdb debugging
- Clean code (e.g. Google style guide)
- Cmake building complex projects
- git version control
- Templates
- Code efficiency
- Pointers and memory management
- Parallelizing with OpenMP and MPI
- Recursive and tree-structures

...



Aufgaben werden dem Niveau der VO schwieriger

Guide

# Introduction

# **Programming languages**

Common for numerical applications in physics

### C++

Many large code projects, default choice for new projects

### **Fortran**

Many large code projects, THE physics language of the 20<sup>th</sup> century

### **Python**

Wide use for scripting, plotting, Al

**Julia** (similar to python)

### **Matlab**

Frequent use for quick calculations and prototyping of numerical methods



C++ vs. Python

	C++	Python
Compilation	Compiled	Interpreted
Usage	Not easy	Really easy
Types	Static	Dynamic
Types Prototyping	Static  Hard (-ly possible)	Dynamic easy

**Guiding project for this lecture** 

The TDSE - time-dependent Schrödinger equation

# TDSE – the time-dependent Schrödinger equation

### Hydrogen atom in a laser field (in "atomic units")

$$i\frac{d}{dt}\Psi(\vec{r},t) = \left[ \left( -i\vec{\nabla} + \vec{A}(t) \right)^2 - \frac{1}{r} \right] \Psi(\vec{r},t)$$

...don't worry, things will be explained in due time... **Physics in T2 (some time around Christmas)** 

i imaginary unit

t time

 $\vec{r} = (x, y, z)$  Cartesian coordinates

 $\Psi(\vec{r},t)$  "wave function", complex valued, all info about atom

 $\vec{A}(t) = (A_x(t), A_y(t), A_z(t))$  "vector potential", describes Laser field

 $\vec{\nabla} = \left(\frac{d}{dx}, \frac{d}{dy}, \frac{d}{dz}\right) \text{ "Nabla operator"} \\ -\frac{1}{r} := -\frac{1}{|\vec{r}|} \text{ "atomic potential" binds electron to proton}$ 

 $-\left(\vec{\nabla}-\vec{A}(t)\right)^2-rac{1}{r}:=\hat{H}(t)$  "Hamilton operator" – all about the dynamics

P. 12

Guide

# The TDSE in one dimension

### Hydrogen atom in a laser field in 1d

$$i\frac{d}{dt}\Psi(x,t) = \left[\frac{1}{2}\left(-i\frac{d}{dx} - A(t)\right)^2 - \frac{1}{\sqrt{x^2 + 2}}\right]\Psi(x,t)$$
$$= \left[-\frac{1}{2}\frac{d^2}{dx^2} - i\frac{d}{dx}A(t) + \frac{A(t)^2}{2} - \frac{1}{\sqrt{x^2 + 2}}\right]\Psi(x,t)$$

$$\frac{1}{\sqrt{x^2+2}}$$
 one-dimensional model potential, in 1d, we must avoid the singularity at x=0 not so in 3d (no further explanations here)

 $\Psi(x,t_0)$  Initial condition Quantum language: initial "state" of the atom at some time to before the laser arrives

# So, here is what we will do in C++:

- Describe wave function on the computer
- Get its time-evolution
- Display it appropriately



# Lecture 1 A quick rundown of C++

Following https://www.w3schools.com/

### Recommended references for C++ (exact definitions and properties)

https://cplusplus.com

https://en.cppreference.com

Connect to one of these sites if they appear for your google search

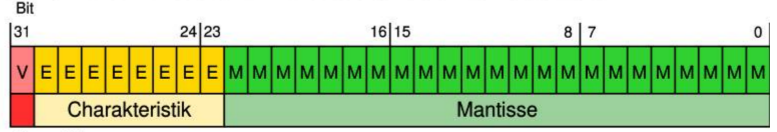
e.g. google search std::vector

# Floating point numbers

Eine Dezimalzahl mit endlich vielen Stellen kann als Paar zweier ganzer Zahlen (Exponent, Mantisse) dargestellt werden:

$$12.345 = \underbrace{12345}^{\text{Mantisse}} \times \underbrace{10}_{\text{Basis}}^{\text{Exponent}}$$
 (1)

Dafür existieren Industriestandards, z.B. IEE 754 wo von 32 Bit 8 für den Exponenten und 23 Bit für Mantisse und 1 Bit für das Vorzeichen verwendet werden:



### Vorzeichen

Damit ist die Maximalzahl der Dezimalstellen auf ca. 7 beschränkt und dezimale Exponenten bis  $\pm 38$  können dargestellt werden. Die 38 ergibt sich, weil nicht der dezimale, sondern der binäre Exponent verwendet wird  $2^{\pm 127} = 10^{\pm 127 \log 2} \approx 10^{38.2}$ .

Der IEE 754 für 64 Bit floating point Zahlen nutzt 11 Bit für den Exponenten, womit sich ca. 15 bis 16 Dezimalstellen und exponenten bis ca. 308 darstellen lassen.

Dies sind auch die Grössenordnungen die sie für float (32 Bit) und double (64 Bit) auf üblicher Hardware erwarten können.

## **Reference und Pointer**

### Reference

Position einer Variablen im Memory – Adresse Ab der Adresse gehören eine feste Anzahl Bytes der Variablen Der Datentyp der Variablen bestimmt, wie die Bytes zu interpretieren sind

[Illustration]

### **Pointer**

Enthält eine Adresse und (Compile-time) Info über den Datentyp der Adresse

Algebra mit Pointern: [Illustration]

In aktuellem C++ KEINE "raw" Pointer verwenden

Stattdessen:

std::shared\_ptr<...>

std::unique\_ptr<...>

# **Functions**

### **Overloading**

Beachten Sie:

Unterscheidung nur Anhand der Argumente **Nicht** anhand des return-values

### **Scope**

Variable die <u>innerhalb der Funktion deklariert</u> werden haben nur dort definierten Sinn Beim Verlassen der Funktion wird das zugehörige Memory freigegeben

Allgemeiner:

Variable die innerhalb von { ... } deklariert werden haben nur dort Bedeutung

# class – das Equivalent von (mathematischen) <u>Begriffen</u>

### Vector aus einem Vektorraum über den reellen Zahlen

```
class Vector a,b,c;
  double alfa;
folgende Operationen müssen definiert sein:
  c = a + b;
  c = alfa * a;
```

### HilbertVec aus einem Hilbertraum

ist ein Vector wo ausserdem noch ein Skalarprodukt definiert ist:

```
class HilbertVec ha,hb;
double res;
res = ha.scalarProduct(hb)
```

### **Deklaration:**

# public und private (und protected)

# public

jeder, der das Objekt hat, kann auf die "public members" (variable, funktionen) zugreifen

# private

nur das Objekt selbst kann auf die "private members" (variable, funktionen) zugreifen

Alles was nicht public sein muss, muss private (oder protected) sein

"private" definiert <u>internen</u> Zustand des Objekts

!!! Minimierung (oder genaue Kontrolle der verfügbaren Info !!!



# Polymorphismus: virtual member function

```
class Rectangle {
protected:
    const double m_long, m_short;
public:
    Rectangle(double Long, double Short): m_long(Long), m_short(Short){};
    virtual double area() { return m_long*m_short;}
class Rectangle: public Rectangle {
public:
    Rectangle(double Side): Rectangle(Side, Side) {};
    // silly way of implementing this...
    double area() { return std::pow(m_short,2);}
    // can access the protected variable members
    void print() const {std::cout<<m long<<" "<<m short;}</pre>
```

# Polymorphismus: abstract base class

```
class Figure{
public:
    virtual double area() const=0;
class Circle: public Figure {
    double m_radius;
public:
    Circle(double Radius){m_radius=Radius;}
    double area() const { return std::pow(m radius,2)*3.1415927;}
class Rectangle: public Figure {
    const double m_long,m_short;
public:
    Rectangle(double Long, double Short):m_long(Long),m_short(Short){};
    double area() const { return m long*m short;}
```

# Programmieren in C++ N LMU WS 24/25

Guide

# **Verwendung von Polymorphismus**

(siehe code/examples)

# Programmierprinzip: Minimieren der Information

Nichts speichern was (leicht) aus vorhandener Info berechenbar ist

Nie Information (Variable) duplizieren

Nie Code duplizieren (kein cut & paste!)

**Keine Information zugänglich machen**, die "niemanden etwas angeht" konsequente Nutzung von <u>public / private / protected</u>

# **Meine Lieblings-Container**

```
std::vector< ... >
Complexe Werte von Koeffizienten
    std::vector<std::complex<double>> coefficients;
std::set< ... >
Liste vorhandener Namen
    std::set<std::string> names;
    names.insert("erwin");
    names.insert("liese");
    names.insert("erwin);
    for(auto n: names)std::cout<<" "<<s; // gibt: erwin liese (oder liese erwin
std::map< ..., ... >
      std::map<std::string, HilbertVector> all;
      all["ground state"]=Psi;
      all["excited state"]=OtherPsi;
      all["ground state"].scalarProduct(all["excited state]);
```

# Information zu std::vector auf cplusplus.com

### std::Vector

<vector>

template < class T, class Alloc = allocator<T> > class vector; // generic template

### Vector

Vectors are sequence containers representing arrays that can change in size.

Just like arrays, vectors use contiguous storage locations for their elements, which means that their elements can also be accessed using offsets on regular pointers to its elements, and just as efficiently as in arrays. But unlike arrays, their size can change dynamically, with their storage being handled automatically by the container.

Internally, vectors use a dynamically allocated array to store their elements. This array may need to be reallocated in order to grow in size when new elements are inserted, which implies allocating a new array and moving all elements to it. This is a relatively expensive task in terms of processing time, and thus, vectors do not reallocate each time an element is added to the container.

Instead, vector containers may allocate some extra storage to accommodate for possible growth, and thus the container may have an actual capacity greater than the storage strictly needed to contain its elements (i.e., its size). Libraries can implement different strategies for growth to balance between memory usage and reallocations, but in any case, reallocations should only happen at logarithmically growing intervals of size so that the insertion of individual elements at the end of the vector can be provided with amortized constant time complexity (see push\_back).

Therefore, compared to arrays, vectors consume more memory in exchange for the ability to manage storage and grow dynamically in an efficient way.

Compared to the other dynamic sequence containers (deques, lists and forward\_lists), vectors are very efficient accessing its elements (just like arrays) and relatively efficient adding or removing elements from its end. For operations that involve inserting or removing elements at positions other than the end, they perform worse than the others, and have less consistent iterators and references than lists and forward\_lists.

Analoge Info für

std::map

std::set

etc.

Guide

Guide

# Meine Lieblings-Algorithmen aus <algorithms>

### std::sort

```
suchen im Container
    auto sorted(coeffiecients)
    std::sort(sorted.begin(),sorted.end());
```

### std::swap

```
std::vector<int> a=\{1,2,3\}, b=\{5,6,7,8,9\}; std::swap(a,b);
```

Info zur <u>Skalierung</u>
d.h.
Rechenzeit als Funktion
der Anzahl der Elemente
auf

cppreference.com cplusplus.com

### std::find

```
auto it=std::find(names.begin(),names.end(),"marie");
if(it==names.end())std::cout<<"not found in names";</pre>
```

... und Varianten ...

## Wo man Hilfe findet...

### Welche Befehle und Datanstrukturen gibt es?

www.w3schools.com - C++ Reference: useful subset

### Gibt es nicht ... (ihr Wunsch)?

google....

gut nutzbar: "stackexchange"

manche Dinge gibt es, erstaunlicherweise, <u>nicht</u> in C++

### Mysteriöse Probleme beim Compilieren

Compiler messages lesen lernen...

Klassiker: probleme mit "virtual table" – google

Text der Fehlermeldung in google

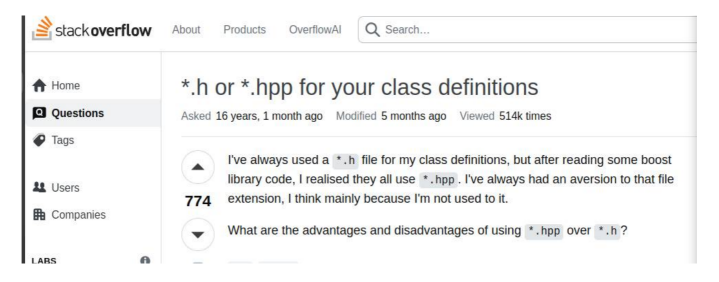
Text der Fehlermeldung in ChatGPT o.Ä.



Guide

# Apropos...

### "recently" on stackoverflow



### one finds, among others:

@Christophe I wouldn't say the standard "unambiguously" recommends \*.h. They leave it open to project convention: SF.1: Use a .cpp suffix for code files and .h for interface files if your project doesn't already follow another convention — PaulD Jul 29, 2022 at 16:15 /

Wenn's wichtig ist, solche Antworten unbedingt nachprüfen!

Guide

# Erwin der Schrödinger Solver

```
int main()
    std::cout<<"this is Erwin"<<std::endl;</pre>
    std::string inputFile("input");
    // ensure uniform input (and uniform input processing)
    // InputRead inp(inputFile);
    // ensure uniform output
    // OutputPrint out(inp);
    // create discrete representation of wave function
    // Discretization disc(inp);
    // set up the laser field
    // LaserField laser(inp);
    // set up the time-evolution
    // TimeEvolution evolution(inp);
    // initial state of the time-evolution
    // InitialState initialState(inp);
```

Guide

# Liste der Aufgaben in Form eines main () {...}

```
Aufgabengruppen in Form von class'es
int main(){
     ensure uniform input (and uniform inpu
                                      Definiert input File, enthält allen aktuellen Input
                                     Sorat für einheitlichen, gut lesbaren Output
               "Diskretisierung" – Darstellung der Wellenfunktion
                                                        zentrale Klasse!
     set up the laser field
                             Laserfeld mit Eigenschaften: waveLength(), intensity(), etc.
     TimeEvolution (inp
                             Zeitentwicklung: tBegin(), method(), propagate(), etc.
     InitialState initialState(inp);
   // out.info("input finished"); Anfangszustand: Grundzustand, Wellenpaket, etc.
     create the hamiltonian operator
     OperatorHamiltonian (disc, laser);
   // out.print(hamiltonian.str()); Weitere zentrale Klasse: definiert das spezifische System
   // WaveFunctionWithTime wf(initialState.compute(evolution, hamiltonian));
   // out.print("initial state\n"+wf.info());
   // evolution.propagate(wf,out);
   // out.info("done");
   return 0;
```

# **Diskretisierung - Mathematik**

Approximation der komplexwertigen Wellenfunktion als Linearkombination vorgegebener Funktionen

– "Basis" im Hilbertraum  $h_{nk}(x)$  –

$$\Psi(x,t) = \sum_{n=0}^{N-1} \sum_{k=0}^{K_n-1} h_k^n(x) c_k^n(t)$$

Approximation: suche Lösung nur auf Interval  $x \in [x_0, x_N]$ 

# Diskretisierung – die "Basis" $h^n_k(x)$

$$\Psi(x,t) = \sum_{n=0}^{N-1} \sum_{k=0}^{K_n-1} h_k^n(x) c_k^n(t)$$

Approximation: suche Lösung nur auf Interval  $x \in [x_0, x_N]$ 

Teilintervalle  $[x_n, x_{n+1}]$  $x_0$   $x_1$   $x_2$  $x_n$  $x_{n+1}$  $x_N$ 

 $K_n$  Funktionen  $h_k^n(x)$  auf Teilinterval  $[x_n, x_{n+1}]$ 

Art der Funktionen: unterschiedlich... wir wählen <u>rellwertige</u> Lagrangepolynome

Basis ist von uns gewählt, vorgegeben

Die Basis  $h_k^n(x)$  definiert den Raum, in dem wir nach Lösungen suchen

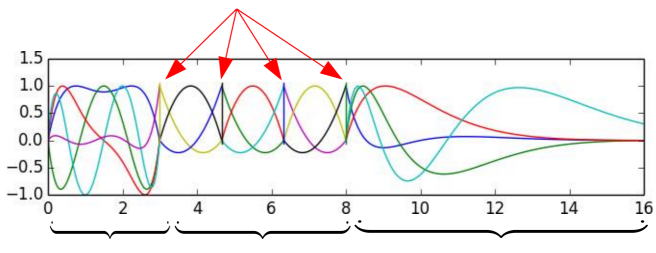


### Approximation by piece-wise analytic functions (mostly polynomials)

### **Element boundaries**

**Functions continuous** 

Derivatives discontinuous



Polynomials Degree 5

Polynomials Degree 2 exp(-ar) x polynomials extends to  $r = \infty$ 

Flexible, can be adjusted to local properties of the solution

Guide

# Komplexwertige Koeffizienten $c^{n}_{k}(t)$

$$\Psi(x,t) = \sum_{n=0}^{N-1} \sum_{k=0}^{K_n-1} h_k^n(x) c_k^n(t)$$

 $c_k^n(t)$  tragen die <u>konkrete Form und die Zeitabhängigkeit</u> von  $\Psi(x,t)$ 

 $\Psi(x,t)$  komplexwertig,  $h_k^n(x)$  reellwertig  $\longrightarrow c_k^n(t)$  komplexwertig

Ordne alle  $c_k^n(t)$  in (langen) komplexwertigen Vektor

$$\vec{c} = \begin{pmatrix} c_0^0 \\ \vdots \\ c_{K_0-1}^0 \\ c_0^1 \\ \vdots \\ c_{K_1-1}^1 \\ c_0^1 \\ \vdots \\ \text{usw.} \end{pmatrix} \text{ Lineare Algebra}$$
 mit den Vektoren (und mit der Hamil

(und mit der Hamiltonmatrix  $\hat{H}$  )

# Zeitabhängige Schrödingergleichung

### ...in diskretisierter Form

$$i\hbar \frac{d}{dt}\vec{c}(t) = H\vec{c}(t)$$

Gleichung für den diskreten Vektor  $\vec{c}$  mit der Hamiltonmatrix H

oder, allgemeiner:

$$i\hbar \frac{d}{dt}\vec{c}(t) = S^{-1}H\vec{c}(t)$$

 $S^{-1}$  ...Inverse einer "metrischen Matrix" S

...Dinge werden später erklärt soweit für die Programmierung nötig...

# Rekursive Struktur der C

"Der Vektor |c| ist ein Vektor von Vektoren"

$$\vec{c} = \begin{pmatrix} c_0^0 \\ \vdots \\ c_{K_0-1}^0 \\ c_0^1 \\ \vdots \\ c_{K_0-1}^1 \\ c_0^1 \\ \vdots \\ c_{K_1-1}^1 \\ c_0^1 \\ \vdots \\ c_{Wsw.} \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} c_0^0 \\ \vdots \\ c_{K_0-1}^0 \\ \vdots \\ c_{K_1-1}^1 \\ c_0^1 \\ \vdots \\ usw. \end{pmatrix}$$

Definiere Teilvektor  $\vec{c}^n$ 

$$\vec{c} = \begin{pmatrix} c_0 \\ \vdots \\ c_{K_0-1}^0 \\ \vdots \\ c_{K_1-1}^1 \\ c_0^1 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} c_0 \\ \vdots \\ c_{K_0-1}^1 \\ \vdots \\ c_{K_1-1}^1 \\ c_0^1 \end{pmatrix} \qquad \vec{c}^n := \begin{pmatrix} c_0^n \\ c_1^n \\ c_2^n \\ \vdots \\ c_{K_n-1}^n \end{pmatrix} \qquad \vec{c} = \begin{pmatrix} \vec{c}^0 \\ \vec{c}^1 \\ \vec{c}^1 \\ \vdots \\ \vec{c}^n \\ c_{K_n-1}^n \end{pmatrix}$$

### **Rekursive Struktur in C++ (Standard Library)**

std::vector<std::vector<std::complex<double>>> coefficients

oder auch: class Coefficients mit rekursiven Eigenschaften...

# class Discretization

#### **Rekursive Definition**

"Diskretisierung" der rellen Achse durch N Teilintervalle

Diskretisierung jedes Teilintervalls n durch Funktionen  $h^{n}_{k}(x)$ ,  $k=0,...,K_{n}-1$ 

Beides wird durch die gleiche class Discretization dargestellt



P. 38

Guide

# Screenshot...

```
class Discretization
   // a Discretization has a vector of sub-discretization
    std::vector<std::shared ptr<Discretization>> m_child;
    // the "Basis" will be:
    // on the level of the real axis:
    11
               class BasisFE - numbering the intervals [x[n], x[n+1]]
    // on each interval [ x[n], x[n+1] ]:
               class BasisLagrange implementing Lagrange polynomials h[n,k]
    std::shared ptr<Basis> m_basis;
    // constructor for recursive construction
   Discretization (InputRead & Inp, Discretization & Parent);
public:
   // Inp must provide parameters for
   // - construction of m_basis
   // - construction of sub-discretizations m_discr
   Discretization(InputRead & Inp);
};
```

Beachte: nur 4 Zeilen wirklicher Code...

# Programmierprinzipien: be simple!

Programmieren Sie nicht für alle Eventualitäten, programmieren Sie für das konkrete Problem!

Der skizzierte Code verstösst gegen dieses Prinzip:

good: eignet sich hervorragend, um in 3 und mehr Dimensionen zu gehen

bad: ist unnötig abstrakt für den harmonischen Oszillator in 1d

# **Empfehlung: Herangehen an ein Problem**

#### **Zuerst** allgemeine Struktur definieren

- class'es, dh. Begriffe wie "Vector", "WaveFunction" etc.
- ihre "inneren Eigenschaften": welche Werte braucht es zur Definition
- ihre Funktionen, z.B. size(), value(), scalarProduct(), propagate()

#### **Danach** erst konkrete Algorithmen

- berechne das a.scalarProduct(b) von Vector a,b;
- propagate(psi,t0,t1) die Wellenfunktion psi von t<sub>0</sub> bis t<sub>1</sub>



# class DiscretizationSimple and more...

$$\Psi(x,t) = \sum_{n=0}^{N-1} \sum_{k=0}^{K_n-1} h_k^n(x) c_k^n(t)$$

List of the basis sets of <u>abstract class Basis</u>

**class BasisLagrange** – implements Basis

#### class WaveFunctionSimple $\Psi(x,t)$

- is a **VectorHilbert**: Vector + scalar product
- in addition it has a time()
- it is constructed by creating the a vector according to DiscretizationSimple setting its Time

DiscretizationSimple(std::shared\_ptr<DiscretizationSimple> Disc, double Time=0)



# Programmieren in C++ LMU WS 24/25

P. 42

Guide

# **Lagrange-Polynome** $h_k^n(x)$

Gegeben Punkte  $q_0$ ,  $q_1$ ,  $q_2$ ,  $q_3$ 4 Polynome, je auf einem Punkt = 1, auf den anderen =0



analog auf den intervallen  $[q_4=q_3,q_6]$  und  $[q_7=q_6,...$ 

Punkte im Prinzip frei wählbar aber...

#### Spezielle Wahl der Punkte $q_i$ für <u>effiziente numerische Integration</u>

**Gauss-Lobatto Quadraturpunkte** 

DVR – "discrete variable representation" d.h. Lagrangepolynome mit diesen speziellen  $q_i$ 

# Berechnung der Matrizen H und S

In bra-ket Notation der Quantenmechanik

"Überlappmatrix"

$$S_{ij} = \langle i|j\rangle \text{ mit } |i\rangle := |n_i, k_i\rangle \text{ und } \langle x|n, k\rangle = h_k^n(x)$$
$$\langle i|j\rangle = \delta_{n_i n_j} \int_{x_{n-1}}^{x_n} dx \, \overline{h_{k_i}^{n_i}(x)} \, h_{k_j}^{n_j}(x)$$

Hamiltonoperator 
$$\hat{H} = -\frac{\hbar^2}{2m}\partial_x^2 + \frac{k}{2}x^2$$

Hamiltonmatrix 
$$H_{ij} = \langle i|\hat{H}|j\rangle = \delta_{n_i n_j} \int_{x_{n-1}}^{x_n} dx \, \overline{h_{k_i}^{n_i}(x)} \, \hat{H} \, h_{k_j}^{n_j}(x)$$

Wie berechnet man die Integrale?

# Numerische Integration mittels Quadraturregeln

$$\int_{a}^{b} dx f(x) \approx \sum_{q=0}^{Q-1} f(x_q) w_q$$

#### Legendre-Lobatto "Quadraturregel"

Quadraturpunkte:  $x_q$ ,  $q = 0, \dots, Q - 1$ ,  $x_0 = a, x_{Q-1} = b$ 

Quadraturgewichte:  $w_q$ ,  $q = 0, \dots, Q-1$ 

Das Integral ist exakt für Polynome bis zum Grad 2Q-3

Wie kann das sein? Ein Polynom vom Grad *2Q-3* 

$$f(x) = \sum_{n=0}^{Q-3} x^n c_n$$

hat doch <u>2Q-2 unabhängige Paramter  $c_n$ </u> wir berechnen es aber nur an <u>Q Punkten  $x_q$  ???</u>

(Auflösung in der Vorlesung ;-)

# Wie finde ich die Quadraturpunkte $x_q$ und -gewichte $w_q$ ?

**Mathematisch** – etwas Theorie der orthogonalen Polynome (Legendre, Hermite, Laguerre, Chebychev,... tatsächlich beliebig viele)

#### **Computing**

- (1) "my supervisor gave them to me..."
- (2) jemand hat schon ein Programm dafür geschrieben

#### Es genügen Quadraturregeln auf [0,1]

$$\int_{a}^{b} dx f(x) = (b - a) \int_{0}^{1} dy f(x(y)), \quad x = a + (b - a)y$$

Regel auf [0,1]:  $(y_q, v_q) \rightarrow \text{auf [a,b]}$ :  $(x_q, w_q) = (a+(b-a)y_q, (b-a)v_q)$ 

# Die Matrix S - Berechnen mittels Matrixoperationen

$$S_{ij} = \langle i|j\rangle = \delta_{n_i n_j} \int_{x_{n-1}}^{x_n} dx \, \overline{h_{k_i}^{n_i}(x)} \, h_{k_j}^{n_j}(x) \approx \delta_{n_i, n_j} \sum_{q=0}^{Q-1} \overline{h_{k_i}^{n_i}(x_q)} w_q h_{k_j}^{n_i}(x_q)$$

$$B_{qk}^{n} := h_{k}^{n}(x_{q}) \qquad B^{n} = \begin{pmatrix} h_{0}^{n}(x_{0}) & h_{1}^{n}(x_{0}) & \cdots & h_{K-1}^{n}(x_{0}) \\ h_{0}^{n}(x_{1}) & h_{1}^{n}(x_{1}) & \cdots & h_{K-1}^{n}(x_{1}) \\ \vdots & \vdots & \ddots & \vdots \\ h_{0}^{n}(x_{Q-1}) & h_{1}^{n}(x_{Q-1}) & \cdots & h_{K-1}^{n}(x_{Q-1}) \end{pmatrix}$$

#### Definiere Matrizen W<sup>n</sup>

$$W_{qq'}^n = \delta_{qq'} w_q \qquad W^n = egin{pmatrix} w_0 & 0 & \cdots & 0 \ 0 & w_1 & \cdots & 0 \ \vdots & \vdots & \ddots & \vdots \ 0 & 0 & \cdots & w_{Q-1} \end{pmatrix}$$

#### Matrix S<sup>n</sup>

$$S^n_{k_ik_j} = \sum_{q=0}^{Q-1} \overline{B^n_{qk_i}} W_{qq} B^n_{qk_j}$$
 - Multiplikation 3er Matrizen

$$S^n = B^{n\dagger} W^n B^n$$

# Die Matrix H - mittels Matrixmultiplikation

$$H_{ij} = \langle i|\hat{H}|j\rangle = \delta_{n_i n_j} \int_{x_{n-1}}^{x_n} dx \, \overline{h_{k_i}^{n_i}(x)} \, \hat{H} \, h_{k_j}^{n_j}(x) \qquad \hat{H} = -\frac{1}{2} \partial_x^2 + \frac{1}{2} x^2 = \hat{T} + \hat{V}$$

#### Matrix V<sup>n</sup>

$$V_{k_i k_j}^n = \langle i | \hat{V} | j \rangle = \int_{x_{n-1}}^{x_n} dx \, \overline{h_{k_i}^n(x)} \, \frac{1}{2} x^2 \, h_{k_j}^n(x) \; \approx \sum_{q=0}^{Q-1} \overline{h_{k_i}^n(x_q)} w_q \frac{x_q^2}{2} h_{k_j}^n(x_q)$$

$$V^n = B^{n\dagger} P^n W^n B^n$$

#### Matrix T<sup>n</sup>

$$T_{k_i k_j}^n = \langle i | \hat{T} | j \rangle = -\frac{1}{2} \int_{x_{n-1}}^{x_n} dx \, \overline{h_{k_i}^n(x)} \partial_x^2 h_{k_j}^n(x)$$
$$\left[ h_k^{n'} := \partial_x h_k^n \right] = +\frac{1}{2} \int_{x_{n-1}}^{x_n} dx \, \overline{h_{k_i}^{n'}(x)} h_{k_j}^{n'}(x)$$

$$\left[h_k^{n'} := \partial_x h_k^n\right] = +\frac{1}{2} \int_{x_{m-1}}^{x_n} dx \, \overline{h_{k_i}^{n'}}(x) h_{k_j}^{n'}(x)$$

Partielle integration - Randterme? heben sich weg mit Nachbarelementen n-1 und n+1

$$D^{n} = \begin{pmatrix} h_{0}^{n'}(x_{0}) & h_{1}^{n'}(x_{0}) & \cdots & h_{K-1}^{n'}(x_{0}) \\ h_{0}^{n'}(x_{1}) & h_{1}^{n'}(x_{1}) & \cdots & h_{K-1}^{n'}(x_{1}) \\ \vdots & \vdots & \ddots & \vdots \\ h_{0}^{n'}(x_{Q-1}) & h_{1}^{n'}(x_{Q-1}) & \cdots & h_{K-1}^{n'}(x_{Q-1}) \end{pmatrix}$$

$$T^n = D^{n\dagger} \frac{1}{2} W^n D^n$$

# Zusammenfassung

Alle Matrizen bestehen aus Blöcken  $S^n$  und  $H^n = T^n + V^n$ 

$$S^{n} = B^{n\dagger} W^{n} B^{n}$$

$$V^{n} = B^{n\dagger} P^{n} W^{n} B^{n}$$

$$T^n = D^{n\dagger} \frac{1}{2} W^n D^n$$

 $B^n, D^n \dots$  Werte und Ableitungen aller Basisfunktionen an den Quadaturpunkten

**Warum Matrizen?** ...alle bis auf  $D^n$  sind diagonal!?

- grössere <u>Sicherheit vor Index Fehlern</u> (keine expliziten Loops)
- einheitliche Struktur der Berechnung
- Operationen mit (kleinen) Matrizen sind besonders effizient
- Eigen implementiert Diagonalmatrizen verlustfrei.
- Direkte Verallgemeinerung auf andere (nicht DVR) Basisfunktionen

Arbeiten mit linearer Algebra dringend empfohlen (wenn's passt)

# Guide to topics

This directs you to where topics are discussed in the example codes it will be updated as coding progresses

**Programming Style** 

**Eigen Library** 

**Constructors** 

Overload of +,=, () etc.

Container

std::iterator

return \*this

**Static members** 

std::shared\_ptr<...>

std::function

lambda-expressions

**Theory** 

Quadrature

**Matrices H and S** 

# **Programming style**

Riesiges Regelwerk: https://google.github.io/styleguide/cppguide.html

#### Name conventions (for this course)

- camelCase (not snake\_case)
- m memberData
- localVariable
- ParameterVariable

#### **NIE (fast nie) Information duplizieren**

- Nichts speichern was (leicht) aus vorhandener Info berechenbar ist
- Nie Information (Variable) duplizieren
- Nie Code duplizieren (kein cut & paste!)
- Keine Information zugänglich machen, die "niemanden etwas angeht" konsequente Nutzung von <u>public / private / protected</u>
- keine "alias" Variablen, ein Ding ein Name

#### Be simple

Programmieren Sie nicht für alle Eventualitäten,

- programmieren Sie für das konkrete Problem!



# **Programming advice (miscellaneous)**

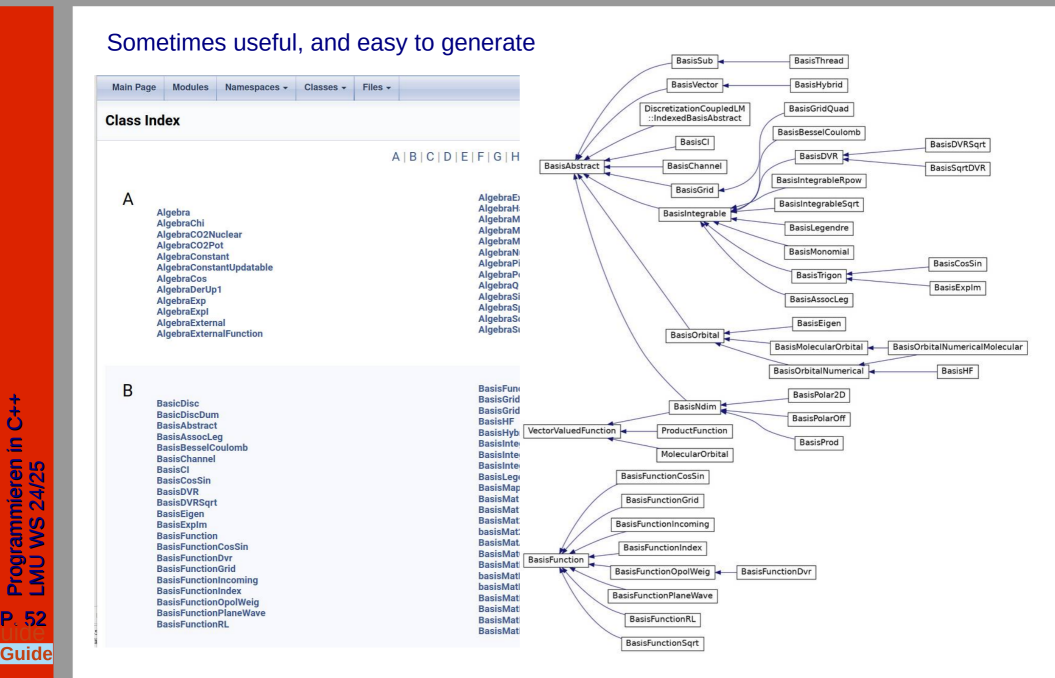
**Arbeiten mit linearer Algebra dringend empfohlen (wenn's passt)** 

Programmieren Sie nicht für alle Eventualitäten, programmieren Sie für das konkrete Problem!

Alles was nicht public sein muss, muss private (oder protected) sein

Not too many different constructors – this gets confusing

# **Doxygen – automatic Documentation**



# Constructor

constructor overload

recursive use of constructor

vectorHilbert.h: std::initializer\_list for intializing with {val0,val1,val2,...}

# Overload +,-,+=, () etc.

vectorHilbert.h:

VectorHilbert& operator+=(const VectorHilbert & Y);

# Programmieren in C++

Guide

# **Eigenschaften von Containern**

data()
begin()
end()

P. 56

Guide

# std iterators – Bewegen durch Container

```
vectorHilbert.cpp:
```

```
std::vector<std::complex<double>>::const_iterator itRhs=Rhs.m_vec.begin(); for(auto it=m_vec.begin(); it!=m_vec.end();it++,itRhs++)*it+=*itRhs*A;
```

# Return a reference to the object

```
vectorHilbert.cpp:
VectorHilbert & VectorHilbert::operator+=(const VectorHilbert & Rhs){
    ....
    return *this;
}
```

### **Static members**

#### **Functions**

```
vectorHilbert.h:
    static void test();
discretizationSimple.h:
    static void test(InputRead &Inp);
```

#### **Variables**

```
basisDVR.h: static std::map<int,QuadratureRule> m_lobatto;
initialized in
```

basisDVR.cpp: std::map<int,BasisDVR::QuadratureRule> BasisDVR::m\_lobatto=

# Using std::shared\_ptr<...>

discretizationSimple.cpp m\_basis.push\_back(std::make\_shared<BasisDVR>(bound[n-1],bound[n],order));

P. 60

Guide

# std::function - Functions as variables

```
discretizationSimple.h:
    VectorHilbert vector(std::function<std::complex<double>(double)> Func) const;

discretizationSimple.cpp:
VectorHilbert DiscretizationSimple::vector(std::function<std::complex<double>(double)> Func) const{
    ...
    res.push_back(Func(bDVR->quadPts()(k)));
    ...
```

# **Eigen – a linear algebra template library**

#### https://eigen.tuxfamily.org

VectorXcd ... complex<double> vector

VectorXd ... double vector

Map<VectorXd>(pointer, size) ... map array, vector without any speed loss done at compile time!

